fil Veröffentlichungsnummer: 0219762

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT 62

- Veröffentlichungsteg der Patentschrift: 27.12.90
- 60 Int. C.F: A61K 9/24, A61K 9/70

- Anmeldenummer: 86113919.4
- Anmeldetag: 07.10.86

.

- Verfahren zur Horstellung einer Detretchungs- und Doslerungsform für Arznelmittel-Wirkstoffe, Reagentilen oder andere Wirkstoffe.
- @ Priorität: 09.10,85 DE 3538024
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 29.04.87 Patentblatt 87/18
- Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 27.12.90 Patentblatt 90/52
 - (A) Benannte Vertrag Benannte Vertragsstaaten; AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- Entgegenhaltungen: DE-A- 2746 414

m

- GB-A- 139 077 GB-A- 1 061 657
 - CHEMICAL ABSTRACTS, Band 85, Nr. 10, 6. September 1976, Seite 364, Zusammenfessu Nr. 68303m, Columbue, Ohio, US; 8 JP-A-76 54 917 (TOPPAN PRINTING CO. LTD.) 14.05.1976

- Patentinhaber: Desitin Arznelmittel GmbH, Weg beim Jäger 214, D-2000 Hemburg 63(DE)
- @ Erfinder: Schmidt, Wolfgang, Dr., Reembroden 44, D-2000 Hemburg 63(DE)
- Vertreter: UEXKÜLL & STOLBERG Petentanwelle. Beselerstrasse 4, D-2000 Hamburg 62(DE)

Armeikang: Imminub won, neun Mentenn nach der Beisennissenburg des Hömeises auf die Erfellung des ouropäisechen Pestelles im Europäisechen Pestellest kann jedermann beim Europäisechen Pestellest kann jedermann beim Europäisechen Pestellest kann jedermann beim Europäisechen Pestellest einer Beisenburg des europäiseche Pestelleste Beisprückspr

Beschreibung

Arzneimittel können in Form von Pulvern, Trop lösungen oder Sätten oral verabreicht werden. Da bei diesen Abgabeformen eine genaue Dosierung jedoch schwierig ist, werden vom Hersteller doslerte Applikationsformen wie Tabletten, Dragees oder Kepsein generell bevorzugt. Auch Reagentien und andere Wirkstoffe, z.B. Süßstoffe oder Aromastoffe, werden für eine genaue dosierte Anwen-dung häufig tablettiert. Die Herstellungstechnik für Tablettan, Dragees, Kapseln und dergleichen ist zwar weltgehend ausgereift, doch sind eine Reihe von systembedingten Nachtellen nicht zu überse-

Für niedrig doslerte Wirkstoffe muß ein großer Anteil an Hilfsetoffen zugesetzt werden, um zu einer handhabbaren Größe der Einzeldosis zu gelangen. Weiterhin ist eine genaue Kennzeichnung einzeiner Tebletten oder Dragees praktisch nicht möglich. Es haben eich deshalb Durchdrückpackungen durchgesetzt, welche eine Mehrzahl von Tabletten Dragees oder auch Kapsein enthalten und welche mit den notwendigen Informationen, Insbesondere dem Namen des Präparates bedruckt sind. Die Herstellung solcher Verpackungen erfordert naturgemäß einen zusätzlichen Arbeitsgang und es werden Umwerpackungen in Form von Faltschachtein benötiot, welche ein beträchtliches Leervolumen aufwelsen und dadurch zusätzlich Lagerraum beanspruchen. Ein besonders gravierender Nachteil von Dragees und Kapseln besteht darin, daß eine Zerteilung praktisch unmöglich ist, die kleinste Dosis somit vorgegeben ist. Auch bei Tabletten ist eine genaue Zerteilung schwierig, lediglich größere Tabletten mit einer Kerbe als Sollbruchetelle lassen eich allenfalls tellen, wobei häufig ungleichgroße Bruchstücke entstehen

Es sind bereits Versuche zur Schaffung einer neuen Darreichungsform für die orale Verabreichung von Arzneimitteln bekannt geworden, welche aus wirkstoffhaltigen Folien bestehen. Gemäß der BE-A 637 363 wird ein papierartiges Trägermaterial aus unlöslichen Zellulosefasern mit einer Wirkstofflösung getränkt bzw. durch Auftragen oder -streuen beschichtet und eine Dosierung durch Perforation der Trägerfolle nach Art eines Briefmarkenbogens erreicht. Die Wirkstoffdosierung ist dabei zwangsläufig äußerst ungenau. Aus den DE-A 2 432 925 und DE-A 2 449 865 ist es bekannt, Arzneimittelwirkstoffe in Folienbildner einzuarbeiten. bei denen es sich vorzugsweise um wasserlösliche Verbindungen wie Methyl- und Ethylzellulose, Insbesondere aber Hydroxypropylzellulose. droxyethylzellulose oder Methylhydroxypropyizellulose handelt. Daneben können die Folien Füllstoffe und Trennmittel enthalten. Die DE-A 2 746 414 beschreibt ebenfalls die Verarbeitung von wirkstoff-haltigen Follenmassen auf Basis von beispielsweise Gelatine oder Zellulosederlyaten und weiteren Zusätzen wie Sterke zu Follen, in die der Wirkstoff eingearbeitet ist. Die erhaltenen wirkstoffhaltigen Folien lassen sich zur Dosierung durch Perforation in einzelne Abschnitte aufteilen.

Aus der GB-A 1 061 557 ist es bekannt, Gelatine-

folien oder Reispapier mit einer Wirkstofflösung zu imprägnieren oder mit einer Wirkstoffilbeung bzw. -schmelze zu beschichten. Die Beschichtung erfolgt durch Besprühen mit der Lösung oder durch Laminieren von zwei Trägerfollen mit der dazwischen liegenden Wirkstoffschmelze, Diese Herstellungsverfehren ermöglichen keine exakte Dosierung des Wirkstoffes: Beim Aufsprühen einer Wirkstofflösung kann ebenso wie beim Beschichten mit einer Schmeize eine völlig gleichmäßige Schichtdicke nicht sichergestellt werden. Darüber hinaus haftet die nur aus dem Wirkstoff bestehende Be-

schichtung häufig schlecht auf der Trägerfolle. Die JA-A 76/54 917 erwähnt die Möglichkeit, eßbare Folien, z.B. Gelatinefolien, mit Wirkstofflösungen zu bedrucken, welche Verdickungsmittel wie Hydroxylpropylzellulose enthelten. Auch bei dieser Vorgehensweise erhält man häufig nur schlecht

haftende Beschichtungen. Alle diese Vorschläge haben keinen Eingang in die Praxis gefunden und in dem neuesten Lehrbuch der "Arzneiformanlehre" von P.H. List, 4. Auflage. Stuttgart, 1985, finden sie keine Erwähnung. Dies beruht ersichtlich darauf, daß die bislang bekanntgewordernen Vorschäßige as nicht ermöglichen, die geforderte Gewichtskonstanz und gleichmäßige Wirkstoffwerfellung zu erreichen, welche neute ge-fordert werden. Die Pharmakopoea Europee setzt zum Beispiel Maßstäbe für die Gielchförmigkeit des Gewichtes einzeldosierter Arzneiformen, wobei diese dem jewelligen Durchschnittsgewicht entsgrechend nach höchstzulässigen Abwelchungen in % gestattelt sind. Die Forderung liegt im allgemeinen bei +/- 5 bis max. 10%. Entsprechende Werte für feste Arzneiformen bestehen auch hinsichtlich anderer Parameter wie Zerfallzeit und Lösungsge-

schwindigkelt. Die oben erwähnten Vorschläge des Stendes der Technik führen zu Produkten ungenügender Akzep-tanz durch die Patienten (z.B. lassen sich Papierabschnitte nur schlecht einnehmen) und erlauben keine exakte Dosierung pro Flächeneinheit, wie sie unbedingt gefordert werden muß. Bei Inkorporieren des Wirkstoffes in eine Folie bereitet nicht nur die genaue Dosierung Schwierigkeiten, sondern ein wesentlicher welterer Nachtell besteht darin, daß für jeden Wirkstoff eine entsprechende Folle gesondert hergestellt werden muß, so daß die Wirtechaft-

lichkeit des Herstellungsverfahrens nicht gegeben Der Erfindung liegt demgegenüber die Aufgabe zugrunde, eine "zweidmensionale" Darreichungsund Dosierungsform zu schaffen, welche die genannten Nachteile nicht aufweist, sich leicht herstellen läßt und mit großer Hexibilität an die Anforderungen des Marktes und verschiedener Wirk-

Gegenstand der Erfindung let ein Verfahren zur Herstellung einer Darreichungs- und Dosierungeform für Arzneimittelwirkstoffe, Reagentien oder andere Wirkstoffe in Form einer wasserlöslichen Folie auf Basis von Stärken, Gelatinen, Glycerin und/oder Sorbit sowie gegebenenfalls natürlichen und/oder synthatischen Harzen und Gummen, welches dadurch gekennzelchnet ist, daß man

etoffe angepaßt werden kann.

e) eine wäßrige Zusammensetzung, deren Rezeptur derjenigen der Trägerfolle entspricht, aus dem Wirkstoff sowie Stärken, Gelatinen, Glycerin und/oder Sorbit sowie gegebenenfalle natürlichen und/oder synthetischen Harzen und Gummen her-

stellt, und b) diese Beschichtungsmasse kontinuierlich mittels eines Walzenauftragsverfahrens in genau vorbestimmter Menge (Schichtdicke) auf mindestene elne Seite der wasserlöslichen wirkstofffreien Folie aufbringt.

Die erfindungsgemäß hergestellte Darreichungs-form welst eine Reihe wesentlicher Vorteile auf:

- Eine Trägerfolie kann für die verschiedensten

Wirkstoffe verwendet werden und somit in größerer Menge wirtschaftlich produziert werden, - die wirkstoffheitige Schicht kann bei hochwirksamen Arzneimittein sehr dünn sein, da das Trägermaterial die ausreichende mechanische Festigkeit gewährleistet.

- die Beschichtung haftet hervorragend auf der Trägerfolle, well beide dieselbe Rezeptur aufwelsen, - mit Hilfe der modernen Walzen-Auftragverfahren täßt sich die wirkstoffhaltige Beschichtung mit konstanter Schichtdicke eufbringen, so deß die er-forderlichen Toleranzen eingehalten werden kön-

nen, - falls eine Sterilisierung erforderlich ist, kann diese wegen der geringen Schichtdicke problemios mittels Strahlenbehandlung erreicht werden

- der Träger läßt sich auf der Vorder- und Insbesondere der Rückselte unter Verwendung physiologisch verträglicher Druckfarben mit verschiede-

nen Informationen bedrucken, - aufgrund der relativ großen Fläche von beispielsweise 4 bis 10 cm2 lassen sich ausführliche Informationen für den Benutzer auf das unbeschichtete Trägermaterial oder auch nachträglich auf-

drucken, - die Dosiereinheiten lassen sich durch entsprechende Vorzertellung, z.B. eine Perforierung, flexibel gestalten, so daß für verschiedene Dosierungen (z.B. für Erwachsene und Kinder) nur ein Produkt hergestellt werden muß; die Vorzertellung kann ggf. auch erst in der Apotheke oder im Krankenhaus nach ärztlichen Angaben vorgenommen worden

Mit den früher beschriebenen Derreichungsformen in Folienform hat die erfindungsgemäße darüberhinaus den Vorteil des äußerst geringen Platzbedarfes gemeinsam. Statt Faltschachtein können plelsweise Taschen oder Beutel aus Kunststoffolie oder kunststoffbeschichtetem Papler verwendet werden, in welche das Produkt eingesiegelt wird, ähnlich wie feuchte Erfrischungstü-

Die Herstellung der Trägerfolie erfolgt in an sich bekannter Welse mit einer kontinuierlich arbeitenden Follenmaschine auf Rollenbesis. Das Streichverfahren zur Herstellung der Trägerfolie arbeitet nach dem Walzenprinzip, d.h. die wasserhaltige Zusammensetzung für die Trägerfolie wird mittels Rolien und Rakel angetregen und zu dünnen Bahnen ausgestrichen, auf der Rolle vorgetrocknet und im Haupttrockengang auf die gewünschte Endfeuchte nachgetrocknet. Das erheltene Endprodukt ist so fest und elastisch, daß es auf Rollen gewickelt werden kann und legerfähig ist, wenn die Restfeuchtig-keit nicht zu hoch ist (Gefahr der Schimmelbildung).

Die Folienbreite kann beliebig sein und wird günstigerweise auf die Breite der Beschichtungsmaschine zugeschnitten. Es bietet sich jedoch an, bereits bei der Herstellung beide Breiten aufeinander abzustimmen.

Es ist technisch auch möglich, die Folienherstellung und die Beschichtung zeitlich nechelnender auf 15 derselben Anlage vorzunehmen, wodurch die Wirtschaftlichkeit wesentlich erhöht werden kann. Die verwendete Zusammensetzung wird unter

Umpumpen bei der gewünschten Temperetur, Visko-sität und Homogenität gehalten. Die Trocknung der Folie erfolgt enschließend in einem Wärmetunnel. Die so gewonnene Trägerfolie stellt den indifferenten Träger für die spätere Beschichtung mit verschiedene Wirkstoffe enthaltenden Beschichtungs-

Zur Herstellung der wasserföslichen Trägerfolie dient eine physiologisch unbedenkliche Zusammen-setzung. Die "Wasserlöslichkeit" soll dabel so detiniert sein, daß die Herstellung der Folie aus einer wäßrigen Zusammensetzung erfolgt und deß elch die fertige Folie später bei der Anwendung wiederum in Wasser bzw. Im Magenseftmilleu löst oder

Als Follenbildner kommen Insbesondere Gelatinen sowie Stärken (Kartoffelstärke, Weizenstärke, Maisstärke) sowie ferner Poly-N-vinylpyrrolidon (PVP), Methyl- und Ethylzellulose sowie Polyvinylalkohol (PVA) Infrage. Ferner können wässerlösliche Acrylharzdispersionen Verwendung finden. Geeignete Welchmacher sind Insbesondere polyfunktionelle Alkohole wie Giycerin und Sorbit (Keriona)

Die Komponenten werden in geelgneter Weise mit Wasser kalt angemischt und unter leichtem Erwärmen und ständigem Rühren zu einem streichfählgen Schleim verarbeitet. Das Einrühren von Luft muß soweit wie möglich vermieden werden, um eine klare. allenfalls leicht opaleszierende Masse zu erheiten

Die Stärke der Trägerfolie beträgt vorzugsweise zwischen etwa 50 und 250 μm. Sie ist in weitem Ma-Be steuerbar. Auch die Eigenschaften der Trägerfolie lassen sich durch entsprechende Kombinetion der Folienbildner und Weichmacher quelitativ stark beeinflussen. Die Trägerfolie soll eine möglichst gleichmäßige Stärke aufweisen (vorzugsweise z.B. 100 µm), leicht elastisch und knickfählg sein, ohne zu brechen. Dabei sollte der Stärkeantell ausreichend hoch sein, demit beim Aufbringen der Beschichtungsmasse Feuchtigkeit aufgenommen wird, ohne daß es zu einem Kleben der Oberfläche oder

zum Erweichen der ganzen Folle kommt, Folgende Rahmenrezeptur hat sich für die Trägerfolie bewährt: Geletine 8 bis 10 g

Stärke 4 bis 8 c Glycerin 1 bis 2 g

darin quilt

Polyvinyl-pyrrolidon 1 bis 2 g Wasser 30 bis 50 g

Wesserfalliche nablifiche undrüder griffelsche Herze, z.B. Acrylhatze, und Gumme eind ebsechel Herze, z.B. Acrylhatze, und Gumme eind ebsetzel seelgreit. Ggl. können der Masse noch Düliche weitere Stoffe zugefügt werden, z.B. Konservierungsmittel wie p-Hydroxybernzoesiture-Ester, Inerte ibliehe oder unfleiche Fillischer, Geschmackstoffe, Zucker oder andere Stilßungsmittel, weitere Weichmacher, insbesondere Pölyok, Wechse oder Farthmacher, insbesondere Pölyok, Wechse oder Farth-

stoffe. Die Möglichkeit der vorder- und rückseitigen Bedruckung der Trägerfolle ist ein besonderer Vorteil der erfindungsgemäßen Darreichungsform. Beispielsweise können die Kennzelchnung, Angaben über die Inhaltsstoffe sowie Dosierungsangaben eufgedruckt werden. Gegebenenfalls läß; sich sogar der ganze Inhalt eines Belpackzettels rückseltig aufdrucken mit der Folge, daß ein separater Beipackzettel, der auch häufig verlorengeht, überflüssig wird. Bel Arznelmitteln, welche regelmäßig genommen werden müssen, beispielsweise bei hormonalen Contrazeptiva, kann der gesamte Verebreichungsplan so angebracht werden, daß eine einfache Einnahmekontrolle gewährteletet ist. Zur Bedruckung müssen physiologisch verträgliche Farben (Lebensmittelfarben) verwendet werden, da die Trägerfolie einen Tell der oral verabreichten Derreichungsformen bildet.

Für die Wirtsetfishelige Beschichungennesse für eine Wirtsetfishelige Beschichungennessen für ein wirtset geschen werte der Beschichungen der jeden geben der ihr und deren Einzellerungsteil werden der sich Wessenfelt ist die gegennetige physikalischen der Wessenfelt in der Wessenfelt zu der Wessenfelt zu der Geschichten der Wessenfelt der Wessenfelt zu der Wessenfelt zu der Wessenfelt der Wessenfelt zu der Wessenfelt der Wessenfelt der Beschichtungernasse demogramati der oben für der Trägerfolste und Versonstell werden gute Feigerschieden und Versonstell werden geschlichte gegen der Feigerschieden und Versonstell werden gegen der Feigerschieden und Versonstell werden gegen der Feigerschieden und Versonstell werden gegen der Feigerschieden und Versonstelle werden gegen gege

Quell- und Füllstoffe erfolgt. Die Messe enthält somit einmal polymere Filmbildner, vorzugsweise Gelatine und quellende oder lösliche Stärken sowie ggf. Zellulosen oder Hemizellulosen. Femer werden Welchmacher zugesetzt, insbesondere mehrwertige Alkohole wie Glycerin od Sorbit. Zur Einstellung der erwünschten Viskosität der Beschichtungsmesse, welche die Konsistenz elnes Schleimes aufweist, finden polymere Quellstoffe Verwendung, vorzugsweise Alginate, Pectine, Chitine, Lecithine oder Polyethylengiykole. Diese ietzteren Stoffe können gleichzeltig als Haftvermittler dienen. Andererseits können auch wasserlösliche synthetische oder natürliche Harze oder Gumme oder Gummi arabicum zugesetzt werden, um die Haftung der Beschichtung auf dem Trägermaterial zu verbessem. Schließlich können noch Konservierungsmittel wie z.B. p-Hydroxybenzoesēureester, Farbstoffe (Lebensmittelfarbstoffe), Pig mente wie Titandioxid oder Arome- und Süßstoffe zugesetzt werden. Coatingmassen mit einem Wassergehalt von un-

efähr 50% und einer Viskoshät von etwe 30 ble zu

ger Wirkstoffgehalt der fertigen Beschichtung sichergestellt ist.
In dieser Grundmasse wird der Wirkstoff gelöst bzw. dispergiert. Im Fall der Verwendung einer Dispersion muß der Wirkstoff für eine deichmäßlich

Dispersion muß der Wirkstoff für eine gleichmäßige Verteilung äußerst feinteilig sein. Vorzugsweise liegt die mittlere Teilchengröße im Bereich von etwa 1 bis 20 µm. Die gewönschte Dosis des Wirkstoffee und die

angestrebte Fläche der Dosseinheiten besimmen letztlich die Dicke der Schicht, wobel der Feuchtigkeitsgehalt der Beschichtungsmasse und der fertigen Beschichtung zu berücksichtigen sind.

in einem Beschichtungsgang lassen sich ca. 4 bis 20 g Wirkstoff je m² (= 10,000 cm²) Trägerfolie aufbringen, so deß 10 cm² (= 2 übliche Briefmarken) bis zu 20 mg Wirkstoff aufnehmen Können.

Die Beschichtungsmesse wird normalerweite auf eine Seite der Trägenfate ungsprecht, doch ist auch eine beidestlige Beschichtung, indebender bei zwei versichetener Wicksröfen möglich. Jes der Beschichtung kann einen oder mehrere Anzreimitserier Wirdschlie diese nicht ohne welteren mitteinnerer Wirdschlie diese nicht ohne welteren mitteinmasse erhalten sein bonnen beschichtungsmasse erhalten sein bonnen geste der anseine der der der der der der der Beschichtung in mehreren Solchten unserzickeit.

instrundwerbillerig ein
Wellerin kann durch eritsprechenden Aufteu
Wellerin kann durch eritsprechenden Aufteu
Wellerin kann durch eritsprechen nach Verahreichung des Arzneimfeltes gesteuert werden Beispielteweite ist es möglich, eine Wirkstoffschafts
wischen mindestens zwie velteren Schichten anzuortnen, welche die Wirkstoffsechspiel
son/Dammatt in an sich bekannter Weise steuern.

5

Dabei kann die Wirkstoffschicht z.B. zwischen zwei säureuhrüssichen Schächten angeordnet weren, so das bie Verabreichung der Magen passiert wird und die Resorption erst im Darmande anfolgt. In ein verachliedenen Schichten Übereinander auf die Trägerfolie aufgebracht werden, damit die Resorption anzeiherander undder verzögen erholgt.

Ahnliche pharmekokinetische Effekte lassen sich durch das Einarbeiten (z.B. Suspendieren) von unterschiedlich vorbehandelten mikroverkapseiten

Wirkstoffen erzielen.

Die Beschichtung des Trägermateriels mit der wirkstoffhaltigen Beschichtungsmasse erfolgt mittels eines Weizenauftragverfahrens. Dieses für die quantitative Beschichtung besonders geeignete Verfahren arbeitet nach einem dem Tiefdruck ähnlichen Verfahren, welches als "Akkugrevur" bezeichnet wird. Hierfür geeignete Maschinen sind im Handel (Fa. Pagendarm, Hemburg) und erlauben Auftragsgewichte bis zu 80 g/m² bei Bahngeschwindigkelten von mehreren 100 m/min. Die reproduzierbare Gewichtskonstanz liegt für 20 g/m² bei nur +/-2,5% für 1 g/m² und für ca. +/- 10% über die gesamte Fläche. Der Auftrag der Beschichtungsmasse erfolgt kontinuierlich über Walzen mit spezieller Feingravur, wobel die eingrevierten Rillen zur Laufrichtung der Trägerfolie vorzugsweise einen Win-kel von 30 bis 60. Insbesondere 45° bilden. In die Walzen können 27 bls 80 Rillen/cm eingeätzt sein. Entsprechend ihrer Form und Tiefe kann die Gravur eine definierte Menge der Beschichtungsmasse aufnehmen und anschließend an die Trägerfolie weltergeben, Durch Variation der Vorlaufgeschwindigkeit, der Leufrichtung und der Gravur sowie durch indirektes Auftragen über eine weitere g schwindigkeitsvariable Walze lassen sich die Beschichtungsmengen sehr exakt einstellen

Eine zweiseitige Beschichtung ergibt häufig Verteile, da Probleme durch Verwerfen des Trägermaterials und durch urnerschiedliche Hygnoskopizität ausgeglichen werden. Mehrfach- und auch Streiienbeschichtungen, ja sogar Druckbildbeschichtungen, sind möglich und bieten bei der Verarbeitung von inkompatiblen Wirkstoffen eine große Varlabili-

tät. Ein anderes geeignetes Auftragverfahren entspricht dem Streichen von Papier oder von Folien Dabei werden Rohpapiere dadurch verbessert, daß sie ein- oder zweiseitig mit Coatingmaterialien beschichtet werden. Die wässrigen Beschichtungsmassen gelangen zunächst euf ein Walzwerk, welches sie mittels einer rotierenden Walze aufnimmt. mit einen Rakel bestimmten Abstandes auf eine definierte Schichtdicke abstreift, worauf die Walze die Beschichtungsmasse auf den Träger abgibt. Die Trägertolie, welche 0.30 bis 7.50 m breit sein kenn. durchläuft anschließend einen Trockentunnel und wird dann auf Rollen aufgewickelt. Dieser Vorgang ist in einem oder mehreren Schritten ein- oder zweiseltig wiederholbar, wobel auch eine bereits beschichtete Fläche nochmals beschichtet werden kann. Des Gewicht des Trägermaterials nimmt um das der Trockenmasse zu. Die Genauigkeit des Auttragverfahrens mittels dieses Rakel-Verfahrons liegt reproduzierbar bei +/- 5%. Sie ist abhängig von der jeweiligen Schichtdicke, die varlabel zwischen 4 und 40 g/m² betragen kann, Innerhalb der einzelnen Fertigungen kann eine Gewichtstoleranz pro Flächeneinheit bis unter +/- 1 % erreicht

werden.

Bei Aufbringung mehrerer Schichten, wie dies oben bereits beschrieben wurde, werden diese nachfeinander aufgebrecht, wobel ggf, jede Beschichtung zuvor eine Trocknungsstation durchäuft. Diese kann betepletweise eus einem temperierten Walzenpaar und einem in Sektionen steuerbaren Trockentunnel bestehen. Nach dem letzten

Beschichtungsvorgang wird des beschichte Materi-

nehmen.

15 ei ust Rolen aufgewickelt.
Die wirkszeitissechlichtest Trägerfolie wird enschließend in Dosiesinheiten vorzuräuft, welche
schließend in Dosiesinheiten vorzuräuft, welche
wisse wird diese Vorzenbung beim Azzenlambelbersteller erfolgen, es ist jedoch auch denkbar, des
beschichter Material belspietswiese en Krankonhäuser oder Apotheien auszufelden, we dann der
andh azuflichter Vorgabe durchgeführt werden
and häutlichter Vorgabe durchgeführt werden

Die Vorzentellung erfolgt in besonders einfecher Weise durch Perforierung oder Stanzung, wobei es möglich ist, diesen Schriff mit der Bedruckung des Trägermatertals zu kombinieren. In vielen Fällen wird es allerdings günstiger sein, die Bedruckung des Trägermatertels vor der Beschichtung vorzu-

Vor oder besser nach Vorzorteilung der wirkstoffhalligen Beschichtung in Desleichheiten wirds die beschlichteit Träigermestell zu gebrauchsfertgen Abschlichte zerschrillten, welche eine bestimmte Anzahl von Dosiesinheiten enthalten. Es ist auch denkbar, des Material auf Tollan zu sechnalen Bündenkbar, des Material auf Tollan zu sechnalen Bünden zu zerschneiden. Von einer solchen Einzelnde ie Können dann die einzelnen Dosiesinhein Britischlichten.

wie einzelne Briefmerken abgetrennt werden.
Da als Grundstoffe für die Herstellung der erfindungsgemäßen Derreichungsform überwiegen Maturstoffe wie Stärken und Gelatihe verwendst werden, erhält man insgesamt Produkte, welche den bekannton Oblaten ähneln und deren orale Einnahme

keinerlei Schwierigkeiten bereitet. Wichtig lat, deß das Fertigprodukt weitigehend von Wasser befreit ist, d.h. einen Wessergehalt von wengier als 10 und 50 vorszugsweise von wentiger als 2% aufweist, da sonst Schimmeibildung aufreten konn.

Vorstehend wurde die Erfindung Im wesentlichen im Zusammenheng mit Arzneimittein beschrieben, worauf sie jedoch keineswege beschränkt ist. Bei-5 spieltweise lassen sich in derselben Weise auch Dosierungsformen für chemische Reagentien, Aromastoffe und dergleichen herstellen.

Zur n\u00e4heren Erl\u00e4uterung der Erfindung soll des nachfolgende Ausf\u00fchrungsbeispiele dienen.

Beispiel

Herstellung einer Arzneimittel-Darreichungsform in Form einer beschichteten Folle. Zur Herstellung einer wasserlöslichen Trägerlolie wurde von folgender Zusammensetzung eusgegeneen:

Geletine 10,0 Gew.-Teile = 25% Kartoffelstärke 8,0 Gew.-Teile = 20% Giyoerin 1,5 Gew.-Teile = 3,75%

gereinigtes Wasser 20,5 Gew.-Telle = 51,25%
Die Viskosität der schleimartigen Zusammensetzung betrug bei 50°C ca. 3000 cPs. Mit Hilfe des

Streichverlahrens wurde die Masse zu einer Folie verarbeitet, welche nach dem Trocknen noch 9,3% Restwasser enthielt.

Unter Verwendung derselben Grundstoffe wie für die Tritigerfolie wurde die Beechlohtungsmesse gemäß folgender Rezeptur hergestellt: Gelatine 10,0 Gew.-Telle = 18,2%

Kartoffelstärke 5,0 Gew.-Telle = 9,1% Glycerin 1,0 Gew.-Telle = 1,8% Wirkstoff 5,0 Gew.-Teile = 9,1%

permittigies Wisses 24.0 Gen., Tello = 61,676
Die Völlschlich er derbierungspra (JasammenseDie Völlschlich er derbierungspra (JasammenseJene Verlager (Jasammense
Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense

Jene Verlager (Jasammense-

helten. Zuletzt wurde der gewönschte Wasserighalt durch Zugbeb von welterem Wasser eingesteit. Die Beschichtungsmasse wurde mittels Aktugrevur mit einem Reibeschichtungsgewicht von 56 gin? auf die Trägerfole eufgebracht. Nach dem Trockenn betrug das Beschichtungsgewicht 29 ginzentissachend einem Winschfigheit von 5 ginzentissachend einem Winschfigheit von 6 ginz-Bend kastennigt perforiert, zo odst die einzelnen Abschnitte bei Abznessungen von 2 x 2,5 cm eine Räche von 5 cm Zunkwissen. Bin soeher Abschnitt

sam eingerührt, wobei Luftelnschlüsse vermieden

wurden. Die Temperatur wurde auf 55 bis 60°C ge-

enthielt 2.5 mg Wirkstoff.
Nach dem Trocknen lag die Restfeuchtigkeit des Produktes bei 8,6%.

Es wurde eine Darreichungsform erhalten, welche bei oraler Einnehme im Mund rasch quilit und zergeht und sich demgemitß leicht schlucken läßt.

Patentansprüche

 Verlahren zur Herstellung einer Darrelchungs- und Dosierungsform für Azzeinmittelwirkstoffe, Resgenitien oder andere Wirtschoffe in Form einer wasserdischen Folie auf Bests von Stärken, Gelatinen, Glycerin undoder Sorbit sowie gegebenerfalls: natürchen undoders synthetischen Haizein der Western werden werden werden den man eine wässinge Zurein gekennzeichnet daß man eine wässinge Zurein gekennzeichnet daß man zeptur defenfenn der Träserfolie entsorbicht, aus dem Wirkstoff sowie Stärken, Gelatinen, Glycarin und/oder Sorbit sowie gegebenenfalls natürlichen und/oder synthetischen Herzen und Gummen harstellt, und

 b) diese Beschichtungsmesse kontinuierlich mittels eines Watzenauftragsverfahrens in genau vorbestimmter Menge (Schichtlicke) auf mindestens eine Selte der wasserlöslichen wirkstofffreien Folle aufbringt.

 Z. Verfahren noch Anspruch 1, dedurch gekennzeichnet, daß man der Zusammensetzung für die Trägerfolle und die Beschlichtung zusätzlich Inerte lösliche und/oder untösliche Füllstöffe, Zucker und/oder andres Sölungsmittel, weiterer Weichnatscher, insbesondere Polyole, Wechse, Farbstoffe, Geschmacksstoffe und/oder Konsenyrierunsamittel

3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2. dadurch gekennzelchnet, deß man für die Herstellung der Trägerfolle und der Beschichtungsmasse eine Zusammensetzung verwendet, die 8 bis 10 Gew.-Teile Gleiten, 4 bis 8 Gew.-Teile Gärten, 1 bis 8 Gew.-Teile Gärten, 1 bis 50 Gew.-Teile Wasser erhällt.

 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Beschlichtungsmasse einsetzt, die bis zu 10 Gew.-Teile des Wirkstoffes enthän.

 Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man der Beschichtungsmasse zur Einstellung der Viskosität indifferente Quell- und Füllstoffe zusetzt.
 Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5,

dadurch gekennzeichnet, daß man die Beschichtungsmasse kontinuterlich mittels Rasterwalzen, welche eine genau dellnierte Menge der Beschichtungsmasse aufnehmen und wieder abgeben, auf die Trägefollte aubfingt. 7. Verfahren noch einem der Ansprüche 1 bis 5.

dadurch gekennzelchnet, daß man die Beschichungsmasse kontinulerlich mittels glatter Watzenpaare, welche in geschwindigkeltsversetzten Gleichleuf die Masse aufnehmen und in definierter Menge abgeben, sut die Trägerfolle aufbringt.

Nordatiren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Herstellung eines Kombinationspräparates und die Ober- und die Unterseite der Trägerlotie unterschiedliche Wirkstoffe aufbrindt.

Claims

 Process for the menufacture of a presentation and dosage form for phermaceutical active substences, reagents or other active substances in the form of e water-activels foll based on stanches, getaintes, glyconin and/or sorbite and also in some cases on netural end/or synthetic resins and gums, characterized in thet

a) an aquivous composition, the formulation of which corresponds to that of the carrier foll, is manufactured from the active substance end from starches, gelatines, giycerin end/or sorbite and also in some asses from natural end/or synthetic resins and gums, and that 3 3 1 6

particulier des polyols, des cires, des colorants.

3. Procédé selon l'une des revendications 1 ou 2,

b) this coating substance is applied continuously in a precise pre-determined quantity (layer thickness) to at least one side of the active-substance-freewater-soluble foil by means of a roller coating pro-

CRES 2. Process according to claim 1, characterized in that inert, soluble and/or insoluble fillers, sugars and/or other sweeteners, other softeners, particularly polyols, waxes, colorants, flavouring agents and/or preservatives are also added to the compo-

sition for the carrier foil and the coating. 3. Process according to one of claims 1 or 2, characterized in that, for the manufacture of the carrier foll and the coating substance, a composi-tion is used which contains 8 to 10 parts by weight of gelatine, 4 to 8 parts by weight of starch, 1 to 2 parts by weight of glycerin and 20 to 50 parts by weight of water.

4. Process according to claim 3, characterized in that a coating substance is used which contains up to 10 parts by weight of the active substance. 5. Process according to one of claims 1 to 4,

characterized in that inert swelling agents and fillers are added to the coating substance to regulate the viscosity. 6. Process according to one of claims 1 to 5, char-

acterized in that the coating substance is continuously applied by means of grid rollers which take up and then release a precisely defined quantity of the coating substance.

7. Process according to one of claims 1 to 5, characterized in that the coating substance is applied to the carrier foil continuously by means of smooth pairs of rollers synchronized but out of phase which take up the substance and release a pre-defined quantity.

8. Process according to one of claims 1 to 7, characterized in that different active substances are applied to the top and bottom of the carrier foil for the manufacture of a compound preparation.

Revendications

1. Procédé de fabrication d'une forme d'administration et de dosage pour des principes actifs de médicaments, des réactifs ou d'autres substances actives, sous forme d'une feuille hydrosoluble à base d'amidons, de gélatines, de glycérol et/ou de sorbitol, et éventuellement de résines et gommes naturelles et/ou synthétiques, procédé caractérisé en ce que l'on

a) fabrique une composition aqueuse, dont la formulation correspond à celle de la feuille support. à partir de la substance active ainsi que d'amidons, de gélatines, de givoérol et/ou de sorbitol. et éventuellement de résines et gommes naturelles et/ou synthétiques, et

b) dépose en continu, à l'aide d'un cylindre d'enduction, cette masse, en quantité exactement prédéterminée (épaisseur de couche), sur au moins une des faces de la feuille hydrosoluble dépour-

vue de substance active. 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on ajoute en plus, à la composition pour la feuille support et le revêtement, des charges des aromatisante et/ou des conservateurs. caractérisé en ce que, pour la fabrication de la feuille support et du revêtement, on utilise une composition qui renferme de 8 à 10 parties en poids de gélatine, 4 à 8 parties an poids d'amidon, 1 à 2 parties en poids de glycérol et 20 à 50 parties en poids

4. Procédé selon la revendication 3, caractérisé en ce que l'on met en œuvre une masse d'enduction

qui renferme jusqu'à 10 parties en polds de la substance active. 5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que l'on ajoute des agents gonflants et charges inertes à la masse d'enduction,

pour ajuster la viscosité. 6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'on dépose en continu la masse d'enduction sur la feuille support, à l'alde de cylindres à trame, qui prennent puis rétrocèdent une quantité exactement définie de la masse d'enduction. 7. Procédé selon l'une des revendicatione 1 à 5. caractérisé en ce que l'on dépose en continu la masse d'enduction sur la feuille support, à l'aide de paires de cylindres ilsses, qui prennent la masse avec

un syndrome décalé de la vitesse et la rétrocèdent en quantité définie. 8. Procédé selon l'une des revendications 1 à 7. caractérisé en ce que, pour fabriquer une préparation combinée, on dépose différentes substances actives sur la face supérieure et sur la face inférieure de la feuille support.